专 利 合 作 条 约

PCT

专利性国际初步报告 (PCT 第II章) (PCT 36 和细则 70)

REC'D	2 5	JUL	2006
WIPO			PCT

申请人或代理人的档案号 0P040034P 关于	关于后续行为 参见 PCT/IPEA/416 表						
	申请日(日/月/年)						
TO COMP (CO. TO CO. A (CO. TO CO.)	、平頃日(日/月/平) 月 2004(04.06.2004)	优先权日 <i>(</i> 日/月/年 <i>)</i> 12.3 月 2004(12.03.2004)					
国际专利分类(IPC)或者国家分类和 IPC 两	———————— 种分类						
	C07C65/32 C07C51/00 A61K31/19 A61P9/10						
申请人	申请人						
北京天衡药物研究院 等							
1. 本报告是国际初步审查单位根据条约	35 做出的国际初步审	F查报告,并依照条约 36 将其传送给申请人。					
2. 本报告共计 3 页,包括扉页。							
3. □ 本报告还有附件,							
a. (传送给国际局和申请人)共记	├页,包含						
│	基础的说明书修改页	、权利要求书修改页和/或附图修改页,和/或对 T 细则 70.16 和行政规程 607)。					
国际初步审查单位认为修	改超出原始公开范围的	1 细则 70.16 和行政规程 607)。 的取代页,参见第 1 栏第 4 项和补充栏。					
		数量),包含有在与序列表有关的补充栏中					
指明的电子形式的序列表	和/或与其相关的表格	。(行政规程 802)					
4. 本报告包括关于下列各项的内容:		,					
I 図 报告的基础	·						
II □ 优先权	[
III □ 不做出关于新颖性、创造性和	工业实用性的意见						
IV □ 缺乏发明的单一性	缺乏发明的单一性						
V 図 按条约 35(2)关于新颖性、创始	V 図 按条约 35(2)关于新颖性、创造性或工业实用性的理由;支持这种意见的引证和解释						
VI □ 引用的某些文件							
VII □ 国际申请中的某些缺陷	国际申请中的某些缺陷						
VIII □ 对国际申请的某些意见							
提交要求书的日期	完成本:	报告的日期					
10.10 月 2005(10.10.2005)		16.6 月 2006(16.06.2006)					
中华人民共和国国家知识产权局 IPEA/CN	受权官员	50000000000000000000000000000000000000					
中国北京市海淀区西土城路 6 号(100	088)						
传真号: (86-10)62019451	电话号征	电话号码: (86-10) 62085605					

专利性国际初步报告

国际申请号 PCT/CN2004/000602

I. 报台	占的基础				·			
1. 关于	语言,本报告	将基于:						
	☑ 申请提出时使用的语言。							
	该申请的	语言译文,提供该和	中语言的译文	見				
				〜 细则 12.3 和 23.1(b))。				
		申请的公布而提交的证						
	□ 为了国际	初步审查而提交的译文	文所使用的语	言(细则55.2和/或55.3)。				
2. 关于	国际申请中各	个部分,本报告基于(申请人为答约	夏受理局根据条约 14 所发通知而提	交的替换页,在本			
报告中视	.为"原始提交	"的文件,不作为本排	B告的附件 <i>)</i>					
	原始提交的国			house a de la base of the second				
	说明书,	第 第	页	原始提交的,	수기 <i>다</i>			
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	页*, 页*,		初审单位收到的, 初审单位收到的。			
	权利要求,	第		原始提交的,				
		第	页*,	按条约 19 条修改的(附有说明),				
		第	页*,		初审单位收到的,			
	附图,	第	页*, 始提交的。		初审单位收到的。			
	क्षा हिं।	第 第 页*,	ALIVE X DIO	初审单位收	到的,			
}		第页*, _		初审单位收				
	序列表和/或	相关表格——参见与原	序列表有关的	补充栏。.				
3. 修改	(导致以下内容							
	说明书,	第		页				
	权利要求,	第	·					
	附图,	第	页,	图 				
	序列表(具体	<u> </u>						
	与序列表相关	的表格 <i>(具体说明)</i> -						
4.	由于本报告附	件的(某些)修改,如下原	听列,被认为 为	超出了原始公开的范围,如补充栏所	示,因此本报告是			
	按照没有修改	女的情况做出的(细则7	0.2(c))。					
	□ 说明书,	第		_页				
	□ 权利要求	党, 第		_项				
	□ 附图,	第	页,图					
	□ 序列表	(具体说明)						
1		是相关的表格(具体说	明) 明)	 				
*如果第	4 项适用,一些	或全部的文件页可能做出	!"被取代"标	记。				

专利性国际初步报告

国际申请号 PCT/CN2004/000602

V.	按条约 35 (2)关于	新颖性、创造性或工业实用性的意见;支持这种理由的引证和解释	,
1.	意见		
i i	新颖性(N)	权利要求 1-10	是
		权利要求	否
	创造性(IS)	权利要求 1-10	是
		权利要求	杏
	工业实用性(IA)	权利要求 1-10	是
		权利要求	否

2. 引证和解释 (细则 70.7)

D1:CN,A,1382682 (中国医学科学院药物研究所)04.12 月 2002 (04.12.2002)

D2:JP,A,1199958(TSUMURA & CO)11.08 月 1989(11.08.1989)

D3:JP,A,55098169 (ISHIKAWAM) 25.07 月 1980 (25.07.1980)

对比文件 1 公开了一种新的化合物 2-(a 一羟基戊基) 苯甲酸盐,及其制备方法和以该化合物为活性成分的的药物组合物,还涉及该化合物在预防和治疗心、脑缺血、心脑动脉阻塞等方面的应用。

对比文件 2 公开了一种新的 2一苯并呋喃酮衍生物 (I) 及其制备方法,其中 2一苯并呋喃酮衍生物 (I) 的制备包括用不对称还原剂将化合物 II 进行还原。

对比文件 3 公开了一种 2,3一二氮杂萘酮衍生物的制备方法,其包括用肼衍生物(III)处理 3一羟基苯酞衍生物(II),以及任选将产物进行酯化、还原或重氮化。

本申请权利要求 1-10 涉及 2-(α-正戊酮基) 苯甲酸盐及其制法和用途。

对比文件 1-3 均没有公开本发明的化合物,因此权利要求 1-10 具有新颖性,符合 PCT条约第 33 (2)的规定。

本发明的化合物具有酮基,与现有技术相比具有非显而易见性,因此权利要求 1-10 具有创造性,符合 PCT 条约第 33(3)的规定。

权利要求 1-10 具有工业实用性,符合 PCT 条约第 33 (4)的规定。